# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-049129

(43)Date of publication of application: 22.02.1994

(51)Int.CI.

CO8F 10/02 CO8F 4/642

(21)Application number: 05-122479

(71)Applicant: HOECHST AG

(22)Date of filing:

25.05.1993 (72)Inv

(72)Inventor: HERRMANN HANS-FRIEDRICH

DR

BOEHM LUDWIG DR VOIGT HARTMUT SPALECK WALTER HOHNER GERD

(30)Priority

Priority number : 92 4217378

Priority date: 26.05.1992

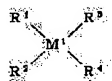
Priority country: DE

#### (54) PREPARATION OF POLYOLEFIN WAX

(57)Abstract:

PURPOSE: To effectively prepare a polyolefin wax by using a low b.p. (halogenated) hydrocarbon as a suspending agent in the presence of the specified metallocene and cocatalyst, at the specific temp. and pressure.

CONSTITUTION: A metallocene [e.g. bis(indenyl) zirconium dichloride] of the formula (where M1 is a metal of group IVb, Vb or Vlb of the periodic table; R1 and R2 are H, a 1–10C alkyl, alkoxy, 6–10C aryl, aryloxy, 2–10C alkenyl, or the like; R3 and R4 are each monocyclic or polycyclic hydrocarbon, or substd. N) is prepared. Then, olefin or diolefin is (co) polymerized in the presence of the catalyst contg. the metallocene and cocatalyst (e.g. methylaluminoxane) and in suspended soln. using a 3–4C (halogenated) hydrocarbon as a suspending agent at –40 to 100° C under 0.5–120 bar to obtain the polyolefin wax.



#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

09.05.2000

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3429334

[Date of registration]

16.05.2003

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-49129

(43)公開日 平成6年(1994)2月22日

(51) lnt.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C08F 10/02

4/642

MFG

9053-4J

審査請求 未請求 請求項の数11(全 17 頁)

(21)出願番号

特願平5-122479

(22)出願日

平成5年(1993)5月25日

(31) 優先権主張番号 P4217378:7

(32)優先日

1992年5月26日

(33)優先権主張国

ドイツ (DE)

(71)出願人 590000145

ヘキスト・アクチェンゲゼルシャフト

ドイツ連邦共和国、フランクフルト・ア

ム・マイン(番地無し)

(72)発明者 ハンスーフリードリヒ・ヘルマン

ドイツ連邦共和国デーー6100ダルムシユタ

ト. イム・シユタインフエルト3

(72)発明者 ルートヴイヒ・ベーム

ドイツ連邦共和国デーー6234ハツテルスハ

イム・アム・マイン、レーオンハルトシユ

トラーセ36

(74)代理人 弁理士 高木 千嘉 (外2名)

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 ポリオレフィンワックスの製造方法

#### (57) 【要約】

(修正有)

【構成】 懸濁液中でメタロセンを含む触媒の存在下 で、-40~100℃の温度で、0.5~120bar の圧力でオレフィンまたはジオレフィンを重合する方法 であって、メタロセンが



[M¹ 周期表のIVb、VbまたはVIb族からの金属であ り、R¹ 及びR² は、Cı ~Cı 。-アルキル基、又は アルコキシ基、C。~C1。-アリール基、又はアリー ルオキシ基、C2 ~C1 o -アルケニル基、C7 ~C 4 o -アリールアルキル基、C r ~ C 4 o - アルキルア リール基、Cs ~C4 o -アリールアルケニル基または ハロゲン原子であり、R®及びR\*は、単核若しくは多 核炭化水素基であるか、または基R3 及びR4 の一つ が、 置換された室菜原子である] の化合物である。

【効果】 メタロセン触媒の存在下での低沸感濁剤、特 にプロパン中でのオレフィンの重合は、何らの追加の後 処理工程無しで使用することができるポリオレフィンワ ックスを与える。

[化1]

#### 【特許請求の範囲】

を含む触媒の存在下で、-40~100℃の温度で、 0.5~120barの圧力でオレフィンまたはジオレフィ\*

[式中、

あり、

R¹及びR²は、同一または異なっていて、そして水索原 子、C1~C10-アルキル基、C1~C10-アルコキシ 基、Ce~C10-アリール基、Ce~C10-アリールオキ シ基、Cz~Cio-アルケニル基、Cr~Cio-アリール アルキル基、Cr~C40-アルキルアリール基、C8~C 40-アリールアルケニル基またはハロゲン原子であり、 ※

R<sup>B</sup>  $R^{-5}$ R1 R 10

 $M^1$ は、周期表のIVb、VbまたはVIb族からの金属で 10 子 $M^1$ と共にサンドイッチ構造を形成することができる 単核若しくは多核炭化水素基であるか、または基R<sup>3</sup> 及 びR1の一つが、置換された窒素原子である]の化合物 であり、そして3個若しくは4個の炭素原子を有する低 沸の炭化水素または低沸のハロゲン化炭化水素が懸濁剤 として役立つ方法。

※R3及びR4は、同一または異なっていて、そして中心原・

\*ンを重合または共重合させることによってポリオレフィ

ンワックスを製造する方法であって、メタロセンが式」

【請求項2】 メタロセンが、式1a 【化2】

(I)

(Ia)

R¹及びR²は、請求項1において与えられた意味を有 し、そしてR<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>8</sup>、R<sup>8</sup>及びR<sup>10</sup>は、同一 または異なっていて、そして水素原子、ハロゲン原子、 C1~C10~アルキル基、C0~C10~アリール基、C1 ~C10-アルコキシ基または-NR<sup>16</sup>2、-SR<sup>16</sup>、-OSiR163、-SiR163若しくは-PR162基(式 中、R16は、C1~C10-アルキル基若しくはC6~C10

-アリール基であるか、または、Si若しくはP含有基 の場合には、またハロゲン原子である)であるか、また は任意の2つの隣合う基R<sup>6</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>8</sup>、R<sup>9</sup>若し くはR10は、それらに結合する炭素原子と一緒に環を形 成する] の化合物である、請求項1配載の方法。

【化3】

3 R B (CR11R12)m R<sup>5</sup> (1b) R1 R 2 (CR11R12)n R

[式中、

R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、 請求項1で与えられた意味を有し、

R<sup>6</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>8</sup>、R<sup>9</sup>及びR<sup>16</sup>は、請求項2で与えられた\*

\*意味を有し、

R13は、 【化4】

R17 R17 R17

 $= B R^{17}$ ,  $-A 1 R^{17}$ , -G e -, -S n -, -O -, -S-、-SO、 $-SO_2$ 、 $-NR^{17}$ 、-CO、-PR 30 いてそれらを結合する原子と一緒に環を形成し、 · 17 または=P(O)R17

#### (式中、

R<sup>17</sup>、R<sup>18</sup>及びR<sup>18</sup>は、同一または異なっていてそし て、水素原子、ハロゲン原子、C1~C30-アルキル 基、C1~C10-フルオロアルキル基、C6~C10-フル オロアリール基、Co~Cooーアリール基、Co~Cooー アルコキシ基、C2~C10-アルケニル基、C1~C40-アリールアルキル基、C<sub>8</sub>~C<sub>40</sub>-アリールアルケニル 基若しくはCr~C40-アルキルアリール基であるか、※

※またはR<sup>17</sup>とR<sup>18</sup>若しくはR<sup>17</sup>とR<sup>18</sup>は各々の場合にお

M<sup>2</sup> は、珪素、ゲルマニウムまたはスプである) であ り、そしてR11及びR12は、同一または異なっていてそ して、R17に関して与えられた意味を有し、

m及びnは、同一または異なっていてそして、0、1ま たは2であり、m+nは0、1または2、好ましくは0 または1である]の化合物である、請求項1記載の方

【請求項4】 メタロセンが、式 I c 【化5】

[式中、

50 R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、 額求項1で与えられた意味を有し、

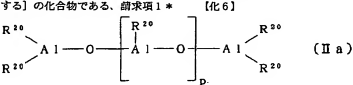
\*記載の方法。

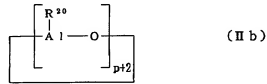
【請求項5】

R<sup>6</sup>及びR<sup>6</sup>は、請求項2で与えられた意味を有し、 

R<sup>14</sup>及びR<sup>15</sup>は、R<sup>17</sup>及びR<sup>18</sup>の意味を有し、そしてR 24は、R17の意味を有する] の化合物である、請求項1\*

たは環状タイプの式IIb





20

[式中、

R<sup>10</sup>基は、同一のまたは異なるC<sub>1</sub>~C<sub>6</sub>-アルキル基で あり、そしてpは、4~30の整数である]のアルミノ キサンである、 請求項1記載の方法。

【簡求項6】 感濁剤がプロパンまたはブタンである、 贈求項1記載の方法。

【請求項7】 **懸濁剤がプロパンである、請求項6記載** の方法。

【請求項8】 支持物質の上に存在する触媒を使用す 

エチレン、プロピレン、1-プテン、4 -メチル-1-ペンテンまたはヘキセンを重合させる、 請求項1記載の方法。

・【請求項10】 請求項1記載の方法によって製造され 30 た、全ポリマーに対して100~80重量%のエチレン 単位及び全ポリマーに対して0~20重量%の、プロピ レン、1-プテン、4-メチル-1-ペンテンまたは1 - ヘキセンから誘導された単位を含み、そして約500 ~約50000の分子量M<sub>\*</sub>、約1~10の分子量分布 M./M.及び2~100cm3/gの粘度数を有するポリ エチレンワックス。

【 請求項11】 請求項1記載の方法によって製造され た、全ポリマーに対して80~100重量%のプロピレ ン単位及び全ポリマーに対して0~20重量%の、エチ レンまたはもう一つのオレフィンから誘導された単位を 含み、そして1000~5000g/モルの分子型M 、1.5~5.0の多分散性M\*/M。、2~100cm³/ gの粘度数、50~150℃の融点、60~150℃の 滴点、170℃での100~8000 mPasの溶融粘度 及びポリマー連鎖中のコモノマー単位のランダムな分布 を有するポリプロピレンワックス。

### 【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は、残留灰分含量の低いポリオレフ ィンワックスの製造のための方法に関する。

【0002】ポリオレフィンワックス、特にポリエチレ ンワックスは、多くの応用分野のために重要なものであ る。特に、高度に結晶性のワックスは、耐摩耗性印刷イ ンクの混合物成分として、ペイント及びコーティングの **艶消しにとって及び洗浄粉末のための乳化可能なワック** スの製造にとって益々関心がもたれている。

6

共触媒が、線状タイプの式IIa及び/ま

【0003】 懸濁方法においてメタロセン触媒を使用す る100℃未満の温度でのワックスの製造は知られてい る (US 5,023,388; US 4,962,262; US 4,962,248; US 5,081,322; EP 416 566及びDE 4,134,088参照)。特に エチレンコポリマーワックスの製造における、既知の方 法の1つの問題は、懸濁剤中で製造された生成物の溶解 または膨潤である。芳香族化合物を含まないすべての従 来使用されてきた懸濁剤、例えばヘキサン、オクタンま たはジーゼル油は、50~90℃という低い温度でかな りの量のワックスを溶解し、そして120℃より上では 完全にワックスを溶解することができる。

【0004】100~160℃の温度で支持されたチタ ン/マグネシウム触媒を使用する溶液法におけるワック スの製造もまた知られている (US 3.951.935参照)。 し かしながら、生成物からの高沸溶媒の除去は複雑であり そして結果として高いコストをもたらす。50~90℃ の温度範囲においては、これらの触媒は、ポリマーの分 子量を制御するために、非常に高い水索分圧を要求し、 これは、非常に顕著に重合活性を減少させる。

【0005】従って、本発明の目的は、ワックス生成物 が固体の形で得られる力法であって、感濁剤と、水素に 対する高い感受性及び高い活性を有するこの方法のため の触媒とから容易に分離することができ、その結果触媒 を分離する必要が無い方法を見いだすことであった。

【0006】ポリオレフィンワックスは80℃までの温 度では液体プロパン中に不溶性であることが見い出され た。更にまた、高度に活性なメタロセン触媒を使用する 重合が液体プロパン中で可能であることが見い出され

た。

【0007】従って、本発明は、怒濁液中でそしてメタ ロセン及び共触媒を含む触媒の存在下で、-40~10 0℃の温度で、0.5~120barの圧力でオレフィンま\*

R1

[式中、M¹は、周期表のIVb、VbまたはVIb族から て、そして水素原子、C1~C10-アルキル基、C1~C 10-アルコキシ基、C6~C10-アリール基、C6~C10 -アリールオキシ基、C2~C10-アルケニル基、C7~ C40-アリールアルキル基、C7~C40-アルキルアリ ール基、C<sub>8</sub>~C<sub>40</sub>-アリールアルケニル基またはハロ ゲン原子であり、R3及びR1は、同一または異なってい て、そして中心原子M1と共にサンドイッチ構造を形成※ \*たはジオレフィンを重合または共重合させることによっ てポリオレフィンワックスを製造するための方法であっ て、メタロセンが式I

【化7】

(I)

(I)

(Ia)

※することができる単核若しくは多核炭化水業基である の金属であり、 $R^1$ 及び $R^2$ は、同一または異なってい 10 か、または基 $R^3$ 及び $R^4$ の一つが、置換された窒素原子 である]の化合物であり、そして3個若しくは4個の炭 索原子を有する低沸の炭化水索または低沸のハロゲン化 炭化水素が懸濁剤として役立つ方法に関する。

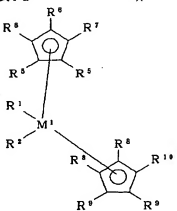
> 【0008】本発明による方法のために使用される触媒 は、メタロセン (成分A) 及び共触媒 (成分B) を含 む。メタロセンは式Ⅰ

【化8】

の化合物である。

【0009】この式はまた、式 I a

★【化9】



の、式Ib

【化10】

-233-

の、そして式Ic

\* \* [化11]

R<sup>8</sup>

R<sup>5</sup>

R<sup>5</sup>

R<sup>14</sup>

R<sup>15</sup>

R<sup>15</sup>

R<sup>24</sup>

の化合物を含む。式I、Ia、Ib及びIcにおいて、M'は、周期表のIVb、VbまたはVIb族からの金属、例えばチタン、ジルコニウム、ハフニウム、バナジウム、ニオブ、タンタル、クロム、モリブデン、タングステン、好ましくはジルコニウム及びハフニウムである。

[0010]  $R^1$ 及び $R^2$ は、同一または異なっていて、そして水素原子、 $C_1 \sim C_{10}$  一、好ましくは $C_1 \sim C_3$  一アルキル基、 $C_1 \sim C_{10}$  一、好ましくは $C_1 \sim C_3$  一アルキシ基、 $C_6 \sim C_{10}$  一、好ましくは $C_6 \sim C_6$  一アリール基、 $C_8 \sim C_{10}$  一、好ましくは $C_6 \sim C_8$  一アリールオキシ基、 $C_2 \sim C_{10}$  一、好ましくは $C_2 \sim C_4$  一アルケニル基、 $C_7 \sim C_{40}$  一、好ましくは $C_7 \sim C_{10}$  一アリールアルキル基、 $C_7 \sim C_{40}$  一、好ましくは $C_7 \sim C_{12}$  一アルキルアリール基、 $C_8 \sim C_{40}$  一、好ましくは $C_8 \sim C_{12}$  一アリールアルケニル基またはハロゲン原子、好ましくは塩素またはメチルである。

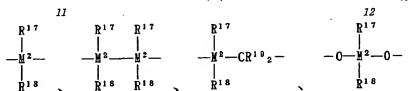
【0011】 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は、同一または異なっていて、そして中心原子M<sup>4</sup> と共にサンドイッチ構造を形成することができる単核若しくは多核炭化水素基である。 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は、好ましくはシクロペンタジエニル、インデニル、ベンゾインデニルまたはフルオレニルであり、そして基本構造が付加的な置換基を有するかまたはお互い

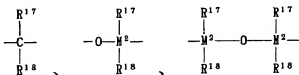
に橋かけされていることが可能である。更にまた、基R & 及びR 4 の一つが置換された窒素原子であることができ、そしてR 2 4 はR 1 7 の意味を有しそして好ましくはメチル、 t ープチルまたはシクロヘキシルである。

【0012】R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>8</sup>、R<sup>9</sup>及びR<sup>10</sup>は、同 一または異なっていて、そして水素原子、ハロゲン原 子、好ましくはフッ素、塩素若しくは臭素原子、C1~  $C_{10}$  -、好ましくは $C_{1}$  ~  $C_{4}$  - アルキル基、 $C_{6}$  ~  $C_{10}$ -、好ましくはCo~Co-アリール基、C1~C1o-、 好ましくはC1~Ca-アルコキシ基、-NR162、-S R<sup>16</sup>、-OSiR<sup>16</sup>』、-SiR<sup>16</sup>』若しくは-PR<sup>16</sup>2 基(式中、R16は、C1~C10-、好ましくはC1~C3 ーアルキル基若しくはCo~Cio-、好ましくはCo~C 8-アリール基であるか、または、Si若しくはP含有 基の場合には、またハロゲン原子、好ましくは塩素原子 である)であるか、または任意の2つの隣合う基尺6、 R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>8</sup>、R<sup>9</sup>若しくはR<sup>10</sup>は、それらに結合する **炭素原子と一緒に環を形成する。特に好ましい配位子** は、基本構造インデニル、フルオレニル及びシクロペン タジエニルの置換された化合物である。

【0013】R<sup>13</sup>は、

【化12】





= BR<sup>17</sup>, -A1R<sup>17</sup>, -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO<sub>2</sub>, = NR<sup>17</sup>, = CO, = PR

17  $\pm k = P(0)R^{17}$ 

(式中、 $R^{17}$ 、 $R^{18}$  及び $R^{19}$  は、同一または異なっていてそして、水素原子、ハロゲン原子、 $C_1 \sim C_{30}$  ー、好ましくは $C_1 \sim C_4$  ーアルキル基、特にメチル基、 $C_2 \sim C_{10}$  ーフルオロアルキル基、好ましくは $C_5 \approx \Xi$ 、 $C_6 \sim C_{10}$  ーフルオロアリール基、好ましくは $C_4 \sim C_7$  ーンル基、 $C_6 \sim C_{10}$  ー、好ましくは $C_6 \sim C_8$  ーアリール基、 $C_7 \sim C_{10}$  ー、好ましくは $C_7 \sim C_8$  ーアリール基、特にメトキシ基、 $C_7 \sim C_{10}$  ー、好ましくは $C_7 \sim C_9$  ーアルケニル基、 $C_7 \sim C_{10}$  ー、好ましくは $C_7 \sim C_{10}$  ー アルキルアリール基であるか、または $C_7 \sim C_{10}$  帯 若しくは $C_7 \sim C_{10}$  は各々の場合にお

いてそれらと結合する原子と一緒に環を形成する。

【0014】 $M^{2}$  は、珪森、ゲルマニウムまたはスズ、好ましくは珪森及びゲルマニウムである。 $R^{13}$  は、好ましくは、 $=CR^{17}R^{18}$ 、 $=SiR^{17}R^{18}$ 、 $=GeR^{17}R^{18}$ 、=O-、-S-、=SO、 $=PR^{17}$ または $=P(O)R^{17}$ である。

> 【0016】上で述べたメタロセンは、以下の一般的な 反応機構によって製造することができる:

【化13】

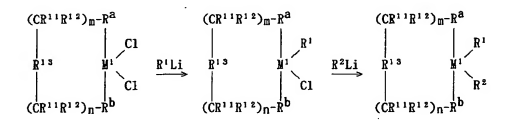
$$H_2R^a + \mathcal{I}\mathcal{F}\nu Li \longrightarrow HR^aLi$$

$$H_2R^b + \mathcal{I}\mathcal{F}\nu Li \longrightarrow HR^bLi$$

$$X-(CR^{11}R^{12})_m-R^{13}-(CR^{11}R^{12})_n-X$$

$$HR^{a} - (CR^{1}R^{12})_{m} - R^{13} - (CR^{1}R^{12})_{n} - R^{b}H$$
 27+\(\mu Li\)

$$LiR^{a} - (CR^{11}R^{12})_{m} - R^{13} - (CR^{11}R^{12})_{n} - R^{b}Li$$
  $M^{1}C1_{4}$ 



$$(X=C1, Br, o-h>\nu), \qquad HR^{a}=R^{6} \bigcirc_{p_{5}}^{R^{\theta}} H \qquad HR^{b}=R^{\theta} \bigcirc_{R^{\theta}}^{R^{\theta}} H$$

【0017】メタロセンは、チタン、ジルコニウムまた はハフニウムの、好ましくはジルコニウムまたはハフニ ウムの世換されたまたは世換されていないシクロペンタ ジエニル錯体である。好ましく適切なメタロセンの例 は、ピス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムジクロ リド、ビス(メチルシクロペンタジエニル)ジルコニウ ムジクロリド、ピス (プチルシクロペンタジエニル) ジ ルコニウムジクロリド、ビス(アルキルシクロペンタジ エニル) ジルコニウムジクロリド、ピス(1,2-ジメ チルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、 ピス(1,3-ジメチルシクロペンタジエニル)ジルコ ニウムジクロリド、ピス(1,2,4-トリメチルシク ロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ピス (1, 2, 3-トリメチルシクロペンタジエニル) ジル コニウムジクロリド、ピス (インデニル) ジルコニウム ジクロリド、ビス (1-メチルインデニル) ジルコニウ ムジクロリド、ピス (2-メチルインデニル) ジルコニ ウムジクロリド、ピス (4-メチルインデニル) ジルコ ニウムジクロリド、ピス (5-メチルインデニル) ジル コニウムジクロリド、ピス(2-メチル-4,6-ジー i-プロピルインデニル)ジルコニウムジクロリド、ビ ス(アルキルインデニル)ジルコニウムジクロリド、ビ ス(シクロペンタジエニル)ジメチルジルコニウム、ピ ス(シクロペンタジエニル)ジペンジルジルコニウムで

リルビス(インデニル)ジルコニウムジクロリド、アル キルアルキレンピス (インデニル) ジルコニウムジクロ リド、アルキレンピス (インデニル) ジルコニウムジク ロリド、ジアリールアルキレンピス (インデニル) ジル コニウムジクロリド、アルキレンピス (インデニル) ハ フニウムジクロリド、ジアリールシリルピス(インデニ ル) ジルコニウムジクロリド、(アリール) (アルキ ル) ピス (インデニル) ジルコニウムジクロリド、ジア ルキルゲルミルビス (インデニル) ジルコニウムジクロ リド、(アルキル) (アルケニル) シリルビス (インデ ニル)ジルコニウムジクロリド、(アリール)(アルケ ニル) シリルピス (インデニル) ジルコニウムジクロリ ド、ジメチルシリルビス(インデニル)ジルコニウムジ クロリド、エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジ クロリド、ジフェニルシリルピス (インデニル) ジルコ ニウムジクロリド、ジメチルゲルミルビス (インデニ ル) ジルコニウムジクロリド、ビス (ペンタメチルシク ロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリド、ジメチル シリルピス (1-テトラヒドロインデニル) ジルコニウ ムジクロリド、エチレンピス(1 - テトラヒドロインデ ニル)ジルコニウムジクロリド、ジメチルシリルピスー 1-(2-メチルテトラヒドロインデニル)ジルコニウ ムジクロリド、エチレンピス-1-(2-メチルテトラ ヒドロインデニル)ジルコニウムジクロリド、ジメチル ある。そして更に好ましいメタロセンは、ジアルキルシ 50 シリルピス-1-(2,3,5-トリメチルシクロペン

タジエニル) ジルコニウムジクロリド、ジメチルシリル ピス-1-(2, 4-ジメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、エチレンピス (1-インデニ ル) ジルコニウムジクロリド、ジメチルシリルビス(1 ーインデニル)ジルコニウムジクロリド、ジフェニルシ リルピス(1-インデニル)ジルコニウムジクロリド、 ジメチルシリルピス (1-インデニル) ジメチルジルコ ニウム、ジメチルシリルビス-1-(2-メチルインデ ニル) ジルコニウムジクロリド、フェニルメチルシリル ピス-1-(2-メチルインデニル) ジルコニウムジク 10 れる。 ロリド、ジメチルシリルピス-1-(2-メチル-4-エチルインデニル)ジルコニウムジクロリド、ジメチル シリルピス-1-(2-メチル-4-i-プロピルイン デニル) ジルコニウムジクロリド、エチレンピス-1-(4, 7-ジメチルインデニル) ジルゴニウムジクロリ ドである。その他の使用可能なメタロセンは、ジフェニ ルメチレン(9-フルオレニル)(シクロペンタジエニ ル) ジルコニウムジクロリド、ジメチルシリル (9-7 ルオレニル) (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジ クロリド、イソプロピリデン(9-フルオレニル)(シ 20 クロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリド、イソプ ロビリデン(1~インデニル)(シクロペンタジエニ\*

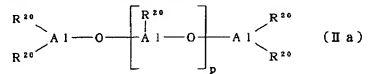
\*ル) ジルコニウムジクロリドである。

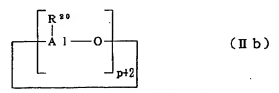
【0018】エチレンビス(インデニル)ジルコニウム ジクロリド、ピス (インデニル) ジルコニウムジクロリ ド、ジメチルシリルビス (インデニル) ジルコニウムジ クロリド、ピス (シクロペンタジエニル) ジメチルジル コニウム、ピス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコ ニウムジクロリド、ピス(プチルシクロペンタジエニ ル)ジルコニウムジクロリド及びビス(シクロペンタジ エニル)ジルコニウムジクロリドが特に好ましく使用さ

16

【0019】原理的には、ルイス酸性のために中性メタ ロセンをカチオンに転化しそしてそれ(「不安定な配 位」)を安定化することができる任意の化合物が、共触 媒として適切である。このほかには、共触媒またはそれ から生じるアニオンは、メタロセンカチオンとの何らか の別の反応を受けてはならない。

【0020】本発明により使用される触媒の共触媒(= 成分B)は、好ましくはアルミノキサンまたはもう一つ の有機アルミニウム化合物である。アルミノキサンは、 線状タイプの式IIa及び/または環状タイプの式IIb 【化14】





の化合物である。これらの式において、R20はC1~C6 -アルキル基、好ましくはメチル、エチル、nープチル またはイソプチル、特にメチルまたはブチルであり、そ してpは $4\sim30$ 、好ましくは $10\sim20$ の整数であ り、そしてまた基R<sup>20</sup>が異なることが可能である。メチ ルアルミノキサン及び、100:1~1:1のメチル/ プチル比を有するメチルプチルアルミノキサンが特に好 ましいが、ここでプチルはn-プチルまたはi-プチル またはn-プチル/i-プチル混合物を意味するものと 理解され、そしてこれらの基は任意の所望の、好ましく はランダムな分布を有す。

【0021】アルミノキサンは種々の方法で製造するこ とができる。1つの可能性は、トリアルキルアルミニウ ム、好ましくはトリメチルアルミニウムの溶液を少量の 水と反応させることによってトリアルキルアルミニウム 溶液に注意深く水を添加することである。これは、好ま しくは、冷却して、例えば高速撹拌機により激しく混合 することによって行われる。このような反応において生 成された不溶性アルミノキサンもまた、触媒成分Bとし て使用することができる。

【0022】もう一つの可能性は、例えば、少なくとも 一種のアルキルアルミニウムの溶液中に不活性条件下で 支持物質を懸濁させそしてこの懸濁液を水によって加水 分解することによって、支持されたアルミノキサンを製 造することである。

【0023】この支持物質は、元素A1、K、Mg、N a、Si、Ti、Zrの1種またはそれ以上の他の酸化 物を付加的に含むことができそして/またはその表面が アルキルシラン、アルキルハロシラン、アルコキシシラ ン、シラザン若しくは他のアルキル化合物との反応によ または種々のトリアルキルアルミニウムの混合物の薄い 50 って疎水性にされていてもよいシリカまたはアルミナで

ある。使用前に、支持物質は、真空中で、オーブン中 で、加熱された流体床中でまたは別の方法によって吸収 された水及び酸素を除去することができる。このように して予備処理された支持物質は3重量%未満の残留水含 盤を有するが、これは1000℃で2時間か焼すること によって除去することができる。

【0024】支持されたアルミノキサンを製造するため に、支持物質を、不活性条件下で、式A 1 R<sup>21</sup> s [式 中、R<sup>21</sup>はC<sub>1</sub>~C<sub>6</sub>-アルキル基、C<sub>1</sub>~C<sub>6</sub>-フルオロ アルキル基、Co~Cis-アリール基、Co~Cis-フル 10 オロアリール基または水素原子、好ましくはメチル、エ チル、i - プロピル、n - プチル、i - プチルである] の少なくとも一種のアルキルアルミニウムの溶液中に撹 拌して入れ、そして撹拌等によって懸濁させる。 支持物 質は、アルキルアルミニウム1モルあたり100g未 満、好ましくは50g未満の量で使用される。溶媒の量 は、20重量%まで、好ましくは10重量%までの支持 物質を懸濁させるように選択される。この目的のために は、既知の芳香族溶媒例えばトルエンのほかに、脂肪族 溶媒例えばペンタン、ヘキサン、ヘプタン、n-デカン または、芳香族化合物を含まないディーゼル油(60℃ ~30.0℃の範囲の沸点)もまた使用することができ る。

【0025】水または溶液、他の溶媒中の水の混合物ま たはエマルションを、冷却しそして激しく混合しながら - 20℃~+60℃の温度で支持物質の懸濁液に注意深 く添加する。この場合水の量は連続的にまたは少しずつ 回分式に計り込む。水の全体量は、初期に導入されたア ルキルアルミニウム化合物のアルミニウム1モルに対し て50~100モル%、好ましくは50~80モル%で 30 ある。

【0026】別の方法においては、微粉化した硫酸銅5 水和物をトルエン中にスラリー化し、そして4g原子の A 1 につき約1モルのCuSO4×5H2Oが利用可能で あるような量で約-20℃で不活性ガス下でトリアルキ ルアルミニウムをガラスフラスコ中のこのスラリーに添 加する。アルカンの放出を伴うゆっくりとした加水分解 の後で、反応混合物を室温で24~48時間放置する が、この間には温度が30℃より高く上がるのを防止す るために反応混合物を冷却する必要があると考えられ る。トルエン中に溶解されたアルミノキサンを、次に、 硫酸銅から濾別し、そしてトルエンを真空中で留去す る。

【0027】更にまた、アルミノキサンは、不活性脂肪 族または芳香族溶媒中に溶解されたトリアルキルアルミ ニウムを結晶水を含むアルミニウム塩と反応させること によって得られる。ヘプタン及びトルエン並びに硫酸ア ルミニウムが好ましい。使用される溶媒とアルキルアル ミニウムとの間の容量比は、1:1~50:1好ましく

18 ることができる反応時間は1~200時間、好ましくは 10~40時間である。

【0028】結晶水を含むアルミニウム塩の中で、特に 高い結晶水含量を有する塩が使用される。硫酸アルミニ ウム水和物、特にAlz(SO4)。1モルあたりそれぞ れ16及び18モルの特に高い結晶水含量を有する化合 物であるAl2(SO4)3×16H2O及びAl2(S O<sub>4</sub>) 3×18H2Oが特に好ましい。

【0029】以下は、メチルアルミノキサンの製造の例 である: 37.1gのAl<sub>2</sub> (SO<sub>4</sub>) 3×18H<sub>2</sub>O (0. 056モル、これは1モルの水に対応する)を250cm ®のトルエン中に懸濁させ、50cm®のトリメチルアルミ ニウム (0.52モル) を添加しそして20℃で反応さ せる。30時間の反応時間の後で、約1モルのメタンが 放出されていた。次に、この溶液を固体硫酸アルミニウ ムから適別した。トルエンを留去して19.7gのメチ ルアルミノキサンを得た。収率は理論値の63%であっ た。凝固点降下法によってベンゼン中で測定した平均分 子量は1170であった。Al (R<sup>20</sup>) - O単位の計算 された数は20.2であった。従って、平均低量重合度 は約20であった。

【0030】アルミノキサンを製造するための別の変法 例は、好ましくは液体モノマー中の、最初に重合反応器 中に導入された懸濁剤中にトリアルキルアルミニウムを 溶解させ、そして次にアルミニウム化合物を水と反応さ せることから成る。アルミノキサンの製造のための上で 述べた方法以外に、他の方法を使用することもできる。 製造方法の如何を問わず、すべてのアルミノキサン溶液 の一般的な特徴は、種々の含量の未転化のトリアルキル アルミニウムであり、これは遊離の形でまたは付加物と して存在する。アルミノキサンは、上で述べた製造方法 から得られた溶液としてまたは懸濁液としてのどちらか で使用される。

【0031】更にまた、有用な有機アルミニウム化合物 は、式A1R<sup>21</sup>2H、A1R<sup>21</sup>2、A1R<sup>21</sup>2C1、A12 R<sup>21</sup>s C l<sub>3</sub>及びA l R<sup>21</sup> C l<sub>2</sub> [式中、R<sup>21</sup>はC<sub>1</sub>~C<sub>6</sub> ーアルキル基、C1~C6ーフルオロアルキル基、C6~ C18-アリール基、C6~C18-フルオロアリール基ま たは水菜原子である]の化合物である。R<sup>21</sup>の例はメチ ル、エチル、i-プロピル、n-プチル、i-プチルま たはnーオクチルである。

【0032】本発明により使用される触媒の製造は、種 々の方法による遅移金属化合物と有機アルミニウム化合 物との反応によって行うことができる:

有機アルミニウム化合物を、適切な溶媒、例え ば、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、トルエンまたはジ クロロメタン中で-20℃~+120℃の温度で、好ま しくは15℃~40℃で、激しい混合によって、例えば 撹拌によって遷移金属化合物と接触せしめる。A 1/M は5:1であり、そしてアルカンの放出によって制御す 50 1のモル比は、1:1~10000:1好ましくは1

 $0:1\sim2000:1$ であり、そして反応時間は、0.01 モル/ $dm^3$  より高い、好ましくは0.5 モル/ $dm^3$  より高いアルミニウム機度で不活性ガス下で $5\sim120$ 分好ましくは $10\sim30$ 分である。

【0033】2) 不溶性のまたは支持されたアルミノキサンを、脂肪族不活性懸濁剤、例えばnーデカン、ヘキサン、ヘプタンまたはディーゼル油中に1~40重量%、好ましくは5~20重量%のアルミノキサンを含む懸濁液として、不活性溶媒、例えばトルエン、ヘキサン、ヘプタンまたはジクロロメタン中の細かく粉砕され 10た遷移金属化合物またはその溶液と、1:1~10000:1、好ましくは10:1~2000:1のA1/M¹のモル比で、-20℃~+120℃、好ましくは15℃~40℃の温度で、5~120分、好ましくは10~30分の反応時間の間、激しく混合しながら反応させる。

【0034】触媒の製造のための反応の間、特に可視領域に吸収極大を有するメタロセンを使用する場合には、 反応混合物の色変化を観察するが、これは反応の進行を 監視することを可能にする。

【0035】このようにして製造された触媒は、懸濁液として重合のために直接使用されるかまたは、遮過若しくは傾瀉によって分離されそして不活性懸濁剤、例えばトルエン、nーデカン、ヘキサン、ヘプタン、ディーゼル油、ジクロロメタンによって洗浄されるかのどちらかである。この洗浄の後で、それを、真空中で乾燥し、粉末またはまだ密着している溶媒を含むものとして、不活性懸濁剤、例えば、トルエン、ヘキサン、ヘプタン、ディーゼル油またはジクロロメタン中に再懸濁し、そして懸濁液として重合系中に計り込むことができる。

【0036】1) または2) に従って製造された触媒は また予備重合された形で使用することができ、またはメ タロセンを支持体に付与しそしてこの形で使用しても良 い。好ましくは、重合させられるオレフィンの一つを、 予備重合のために使用する。適切な支持物質の例は、シ リカゲル、アルミナ、固体アルミノキサンまたはその他 の有機若しくは無機支持物質である。ポリオレフィン支 持体もまた適切である。 式R<sup>22</sup>, NH<sub>4-1</sub> BR<sup>23</sup><sub>4</sub>、R <sup>22</sup>, PH<sub>4-</sub>, BR<sup>23</sup>4、R<sup>22</sup>s CBR<sup>23</sup>4またはBR<sup>23</sup>5の化 合物もまた、有機アルミニウム化合物の代わりに共触媒 として使用することができる。これらの式において、x は1~4の数であり、基R22は、同一または異なって、 好ましくは同一であって、そしてC1~C10-アルキル 若しくはCo~C1s-アリールであるか、または2つの 基R\*\*がそれらを結合する原子と一緒に環を形成し、そ して基R<sup>11</sup>は、同一または異なって、好ましくは同一で あって、そしてアルキル、ハロアルキルまたはフッ素に よって置換されていてもよいCo~Cooーアリールであ る。特に、R<sup>22</sup>はエチル、プロピル、プチルまたはフェ

20 ェニル、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル、メシチル、キシリルまたはトリルである。

【0037】これらの共触媒は、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>がC<sub>1</sub>~C<sub>10</sub>-アルキル基またはアリール若しくはベンジル基、好ましくはメチル基である場合には、式Iのメタロセンと組み合わせて特に適切である。式Iのメタロセンを与える誘導化は、文献から知られている方法によって、例えばアルキル化剤例えばメチルリチウムとの反応によって実施することができる(Organometallics 9 (1990) 153 9及びJ. Am. Chem. Soc. 95 (1973) 6263参照)。

【0038】上で述べた共触媒を使用する時には、実際の(括性な)重合触媒は、メタロセン反応生成物と上で述べた化合物の一つとから成る。従って、まず、この反応生成物を、好ましくは重合反応器の外で、適切な溶媒例えばトルエンを使用する別個のステップで製造する。

【0039】使用されるモノマーは、2~18の炭素原 子を有する直鎖のまたは分岐したオレフィンまたはジオ レフィンである。これらの例は、エチレン、プロピレ ン、1-プテン、2-プテン、1-ペンテン、1-ヘキ セン、1-オクテン、2-メチル-1-プロペン、3-メチル-1-プテン、3-メチル-1-ペンテン、4-メチルー1-ペンテン、4-メチル-1-ヘキセン、ス チレン、シクロペンテン、シクロヘキセン、1,3-プ タジエン、1,4-ペンタジエン、1,4-または1,5 - ヘキサジエン、1,7-オクタジエンである。エチレ ンまたはプロピレンの重合及びエチレンまたはプロピレ ンと3~10の炭素原子を有するオレフィンとの共重合 が好ましく、特に好ましく製造されたコポリマーワック スはエチレン/プロピレンワックス、エチレン/1-ブ テンワックス、エチレン/1-ヘキセンワックス及びエ チレン/プロピレン/1-プテンターポリマーワックス である。

【0040】前記重合は、1つまたはそれ以上のステップで回分式でまたは連続的に実施され、そして重合活性におけるほんの僅かな時間依存減少の故に、任意の所望の滞留時間が可能である。温度は、0~100℃、好ましくは60~80℃である。モノマーの全量に対して70~100、好ましくは80~100重量%のエチレンまたはプロピレン、及びモノマーの全量に対して0~30、好ましくは0~20重量%の少なくとも一種のコモノマーが重合される。

は1~4の数であり、基 $R^{22}$ は、同一または異なって、 好ましくは同一であって、そして $C_{10}$  - アルキル 若しくは $C_{6}$   $\sim$   $C_{10}$  - アリールであるか、または2つの 甚 $R^{22}$  がそれらを結合する原子と一緒に環を形成し、そ して基 $R^{23}$  は、同一または異なって、好ましくは同一で あって、そしてアルキル、ハロアルキルまたはフッ案に よって置換されていてもよい $C_{6}$   $\sim$   $C_{10}$  - アリールである。 特に、 $R^{22}$  はエチル、プロピル、プチルまたはフェ こルであり、そして $R^{23}$  はフェニル、ベンタフルオロフ 50 人子量は、使用される触媒成分Aのタイプによっておよ

び触媒系のA1/M¹の比によって決定される。 重合系 における全圧力は 0.5~120 barである。 5~64 ba rの工業的に特に興味ある圧力範囲での重合が好まし

【0042】この反応においては、遷移金属成分は、遷 移金属に関して、溶媒 1 dm³ あたりまたは 1 dm³ の反応器 容積あたり10-3~10-7、好ましくは10-4~10-6 モルのM¹の濃度で使用される。共触媒は、アルミニウ ム含量に関して、溶媒 1 dm3 あたりまたは反応器容積 1 d m³ あたり10-5~10-1モル、好ましくは10-4~10 10 \*\*モルの濃度で使用される。しかしながら、原理的に は、もっと高い濃度もまた可能である。

【0043】 懸濁剤として役に立つ溶媒は、3個若しく は4個の炭素原子を有する低沸の炭化水素、例えば、ブ ロパン、1ープタン、nープタン、または低沸のハロゲ ン化炭化水衆、例えば、塩化メチレン、及びこれらのお 互いのそして、所望の場合には、他の懸濁剤、例えばへ プタン、オクタン、ディーゼル油、トルエンとの、また は上で述べたようなオレフィンとの混合物である。プロ パン、n-プタンまたはi-プタン、特にプロパンが好 20 ましく使用される。

【0044】重合のためには、触媒の添加の前に、もう **一つのアルキルアルミニウム化合物、例えば、トリメチ** ルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソプ チルアルミニウムまたはイソプレニルアルミニウムの1 kgの反応器内容物あたり1~0.001ミリモルのAl の濃度での添加を、重合系を不活性にするために行なう ことができる。更に、これらの化合物はまた、分子量を 制御するために付加的に使用することができる。

【0045】本発明に従って製造されたポリオレフィン ワックスは、感濁剤から分離されそして乾燥される。本 発明に従って製造されるポリエチレンワックスは、全ポ リマーに対して100~80重量%のエチレン単位及び 全ポリマーに対して0~20重量%のもう一つのオレフ ィン、ジオレフィンまたは別の不飽和炭化水素、特にプ ロピレン、1-プテン、2-プテンまたは1-ヘキセン から誘導された単位を含む。それらは、約500~約5 0000、好ましくは約2000~約2000の分子 量M. を有する。分子量分布(多分散性) M./M. は、極 めて狭くそして約1~10、好ましくは1~4である。 ワックスの粘度数は2~100cm3/gの範囲である。 ワックスの溶融範囲は、ホモポリマーに関する約126 ~131℃から共重合によって約80~90℃までの任 意の所望の温度まで調節することができる。

【0046】本発明に従って製造されるポリプロピレン ワックスは、全ポリマーに対して80~100、好まし くは90~100重量%のプロピレン単位及び全ポリマ ーに対して0~20、好ましくは0~10重量%のエチ レンまたは上で述べた他のオレフィンの一つから誘導さ

モル、好ましくは8000~45000g/モルの分子 母M<sub>\*</sub>、1.8~5、好ましくは2~4の多分散性M<sub>\*</sub>/ M.、2~100cm/g、好ましくは10~60cm/

gの粘度数、50~150℃、好ましくは70~140 ℃の融点、60~150℃、好ましくは80~150℃ の滴点、170℃での100~8000 mPas、好まし くは120~1000masの溶融粘度及びポリマー連 鎖中のコモノマー単位のランダムな分布を有する。

【0047】本発明による方法の利点は、制御のために 水索を使用する時でさえ0~100℃の温度で非常に高 い活性を有する触媒系を使用することができることであ る。これは、重合後の触媒の分解または生成物の精製を 不必要にする。

【0048】更にまた、本発明による方法は、ランダム なコモノマー分布若しくは特定のアイソタクチックな若 しくはシンジオタクチックな系列長さ(sequence lengt hs)を有する生成物または特定のコモノマーを含むコポ リマーが低いコストで得られるようにする触媒系を使用 することを可能にする。

【0049】本発明による方法の別の利点は、しばしば 生成物に付着する残留量の懸濁剤の除去の容易さであ る。プロパンを懸濁剤として使用する時には、単に大気 圧に低下させることによって残留量を除去することがで きる。

【0050】本発明による方法の別の利点は、本発明に よる触媒の水素に対する高い感受性である。他の触媒系 と比較して、ワックスに典型的なポリマー分子盘を達成 するために必要な水素分圧はより低い。

【0051】本発明による方法の別の重要な経済的利点 は、本発明による触媒の低い水素化効果であり、これに より使用されるオレフィンに対するポリマー収率が改善 される。その結果、重合系の気体空間から除去しなけれ ばならない水衆化された副生成物はほとんどない。

[0052]

【実施例】以下の実施例は、本発明を更に詳細に例示す ることを意図する。VNはcm³/gでの粘度数である。 M. は重量平均分子量であり、M. は数平均分子量であ り、M·/M。は多分散性であり、そして上の三つはゲル パーミエーションクロマトグラフィーによって測定され る(g/モルで与えられる数)。MVは170℃で回転 粘度計によって測定される溶融粘度である。BDはg/ dm³ でのポリマー粉末のかさ密度である。融点、結晶化 点、それらの半値幅、融解及び結晶化のエンタルピー並 びにガラス転移温度 (T<sub>4</sub>) は、DSC測定 (10℃/ 分の加熱/冷却速度)によって測定された。

#### 【0053】 実施例

すべてのガラス装置は、真空中で加熱することによって 乾燥しそしてアルゴンまたは窒素でフラッシュした。す ペての操作は、水分及び酸素を排除してSchlenkタイプ れた単位を含む。それらは、1000~50000g/ 50 の容器中で実施した。使用した溶媒は、各々の場合にア

ルゴンの下でNa/K合金上で新たに蒸留しそしてSchl enkタイプの容器中に貯蔵した。

【0054】与えられるポリマー融点は、2回目の溶融 (10℃/分)に関するDSC測定から取られる。アイ ソタクチック指数は、Dechant, "UR-spektroskopische Untersuchungen von Polymeren" (ポリマーのIR分光 分析)、Akademie Vlg., Berlin 1972に従って998cm -1 及び972cm-1のパンドの強度比によってサンプルの 事前の抽出無しでFT/IRスペクトルから測定した。

【0055】比較例のために、メチルアルミノキサンを 10 トルエン中の10%溶液として商業的に購入したが、ア ルミニウム分析による測定では36mgAl/cm3を含ん でいた。ベンゼン中の凝固点降下によって測定して、平 均低量重合度 n は 2 0 であった。水及び硫酸による加水 分解の後で、Schwarzenbachの方法による錯滴定によっ てアルミニウム分析を実施した。

#### 【0056】 実施例1

触媒を製造するために、5mgのrac-エチレンピス(イ ンデニル) ジルコニウムジクロリドをトルエン中のメチ ルアルミノキサン溶液 2 0 cm³ (2 7 ミリモルのA 1 に 対応する) 中に溶解し、そして15分間放置することに よってメチルアルミノキサンと反応させた。平行して、 窒素でフラッシュした乾いた16dm3の反応器に4kgの プロパンを満たし、そして1.5barの水素及び4.5bar のエチレンを30℃で導入した。トルエン中のメチルア ルミノキサン溶液 3 0 cm3 を圧力ロックを介して添加 し、反応器内容物を70℃に加熱しそして100rpmで 撹拌した。20分後に、圧力ロックを介して触媒を添加 して250rpmで重合を開始した。重合温度を冷却によ って70℃で制御し、そして全圧力をエチレンの添加に よって31barで一定に保持した。1時間の重合時間の 後で、イソプロパノールの添加によって反応を停止し、 そして反応器の圧力を抜きそして開いた。生成物を乾燥 すると、28cm³/gのVN及び126℃の融点(DS C)を有する0.45kgの自由に流動する粉末が得られ た。融解のDSCエンタルピーは2411/gであっ た。篩分析は150 µmのdso値を与えた。140℃で の溶融物の粘度は1470mPasであった。

#### 【0057】 実施例2

触媒を製造するために、6 咳のピス (インデニル) ジル コニウムジクロリドをトルエン中のメチルアルミノキサ ン溶液 2 0 cm³ (2 7 ミリモルのA.1 に対応する) 中に 溶解し、そして15分間放置することによってメチルア ルミノキサンと反応させた。平行して、空菜でフラッシ ュした乾いた16dm3の反応器に4kgのプロパンを満た しそして70℃で温度制御した。この温度で、0.5bar の水素及びトルエン中のメチルアルミノキサン溶液30 cm³を圧力ロックを介して添加し、そしてこのパッチを 100rpmで撹拌した。エチレンによって加圧して全圧 力を31barに高め、そして圧力ロックを介して触媒を 50 0.4 J/gであった。140℃での溶融粘度は610

添加し250rpmで重合を開始した。重合温度を冷却に よって70℃で制御し、そして全圧力をエチレンの追加 の添加によって一定に保持した。1時間の重合時間の後 で、イソプロパノールの添加によって反応を停止し、そ して反応器の圧力を抜きそして開いた。生成物を乾燥す ると、17cm³/gのVNを有する0.45kgの自由に流 勁するワックス粉末が得られた。140℃での溶融粘度 は240masであった。

#### 【0058】 実施例3

触媒を製造するために、4.2mgのracージメチルシリル ピス (インデニル) ジルコニウムジクロリドをトルエン 中のメチルアルミノキサン溶液20cm³(27ミリモル のA1に対応する)中に溶解し、そして15分間放置す ることによってメチルアルミノキサンと反応させた。平 行して、窒素でフラッシュした乾いた16 dm3 の反応器 に2.5kgのプロパン及び1.4kgのプロピレンを満た し、そして1.5barの水素を30℃で導入した。トルエ ン中のメチルアルミノキサン溶液30cm を圧力ロック を介して添加し、反応器内容物を70℃に加熱しそして 100rpmで撹拌した。圧力ロックを介して触媒を添加 し250rpmで重合を開始した。重合温度を冷却によっ て70℃で保持した。1時間の重合時間の後で、イソプ ロパノールの添加によって反応を停止し、そして反応器 の圧力を抜きそして開いた。生成物を乾燥すると、14 cm³ / gのVN及び133℃の融点(DSC)を有する 0.45kgの自由に流動する粉末が得られた。融解のD SCエンタルピーは95.7J/gであり、そしてアイ ソタクチック指数はIRによって87%であった。17 0℃での溶融粘度は100mPasであった。

#### 【0059】 実施例4

触媒を製造するために、4.9 mgのrac-エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジクロリドをトルエン中の メチルアルミノキサン溶液 2 0 cm³ (2 7 ミリモルのA 1に対応する)中に溶解し、そして1.5分間放置するこ とによってメチルアルミノキサンと反応させた。平行し て、窒素でフラッシュした乾いた16分の反応器に2. 5 kgのプロパン及び1 kgのプロピレンを満たし、そして 1.5barの水素及び5.5barのエチレンを30℃で導入 した。トルエン中のメチルアルミノキサン溶液30cm3 を圧力ロックを介して添加し、反応器内容物を70℃に 加熱しそして100rpmで撹拌した。圧力ロックを介し て触媒を添加し250rpmで重合を開始した。重合温度 を冷却によって70℃で制御し、そして全圧力をエチレ ンの添加によって34barで一定に保持した。1時間の 重合時間の後で、イソプロパノールの添加によって反応 を停止し、そして反応器の圧力を抜きそして開いた。生 成物を真空中で乾燥すると、37cm3/gのVN及び8 7℃の融点 (DSC) を有する2.70kgのコポリマー ワックスが得られた。融解のDSCエンタルピーは7

0mPasであった。

#### 【0060】実施例5

支持されたアルミノキサンの製造: 6 dm³ の芳香族化合 物を含まないディーゼル油(沸点100~120℃) を、不活性条件下で16dm の撹拌された反応器中に最 初に導入し、0.60 dm3 のトリメチルアルミニウム (6.24 モル)を添加し、そしてこの混合物を25℃ で温度制御した。アルゴン流勁床中で120℃で予め乾 燥しておいた240gのシリカゲル ((\*) Aerosil R 81 2; Degussa AG) を、粉末漏斗を介してこの反応器中に 10 入れそして撹拌機及び再循環系によって均一に懸濁させ た。反応器内容物を、ポンプによって反応器の底の接続 部を介して再循環系によって吸入し、ミキサー中に圧送 し、そしてそこから熱交換器を経由して上昇パイプを通 して反応器に戻した。このミキサーは、バイブの断面を 狭くすることによって供給物の流量が増加し、少量の供 給ラインが軸方向に、かつ流れ方向に逆らってその乱流 帯の中へ走り、このラインにより定期的に毎回一定量の 水が40barのアルゴン下に導入されるように設計され ていた。全部で92gの水を、4時間にわたって15秒 20 毎に 0.1 cm ずつミキサー中に導入した。 25℃の反応 器の内部温度での水の添加が完了した後で、再循環系を 停止し、そして反応器内容物を更に5時間25℃で撹拌 した。

【0061】このようにして製造された支持されたアルミノキサンを、ディーゼル油(沸点100~120℃)中の12%懸濁液として使用した。アルミニウム含量は、懸濁液1cm³あたりA11.06ミリモルであった。単離された固体は31重量%のA1を含んでいた。 懸濁剤は0.1重量%未満のアルミニウムしか含んでい*30*なかった。

【0062】<u>触媒の製造:5cm³の支持されたアルミノキサンの懸濁液を、アルゴン下でG3のSchlenkタイプのフィルターチュープ中に注ぎそして適別した。残る固体を、20cm³の芳香族化合物を含まない不活性ディーゼル油(沸点100~120℃)中に再懸濁させた。無水トルエン中のピス(シクロベンタジエニル)ジルコニウムジクロリドの1/250モル溶液2.5cm²を、この懸濁液中に導入し、そしてこの混合物を流過し、残る固体を20cm³のディーゼル油で洗浄し、そして重合のために20cm³のディーゼル油中に再び再懸濁させた。</u>

【0063】 <u>車合:</u> 平行して、窒素でフラッシュした乾いた  $16 \, dm^3$  の反応器に  $4 \, kg$ のプロパンを満たし、そして  $2.5 \, bar$ の水素及び  $4.5 \, bar$ のエチレンを  $3.0 \, \mathbb{C}$  で導入した。反応器内容物を  $7.0 \, \mathbb{C}$ に加熱し、トルエン中のトリメチルアルミニウム溶液  $2 \, cm^3$  を圧力ロックを介して添加し、そしてこの混合物を  $1.0 \, 0 \, rpm$  で撹拌した。圧力ロックを介して触媒を添加して  $2.5 \, 0 \, rpm$  で重合を開始した。 重合温度を冷却によって  $7.0 \, \mathbb{C}$  で制御し、そ 50

26

して全圧力をエチレンの添加によって33.5 barで一定に保持した。1時間の重合時間の後で、イソプロパノールの添加によって反応を停止し、そして反応器の圧力を抜きそして開いた。生成物を乾燥すると4.0 cm/gのVNを有する0.20kgのワックス粉末が得られた。融解のDSCエンタルピーは209.5 J/gであった。GPC分析は700g/モルのM・で1.4のM・/M。を示した。

#### 【0064】<u>実施例6</u>

7 曜のピス(メチルシクロベンタジエニル)ジルコニウムジクロリドを、実施例1と同様にしてトルエン中のメチルアルミノキサン溶液20cm 中で予備活性化した。0.5 barの水素を使用して実施例1による重合を繰り返し、6 barのエチレン分圧を連続的に一定に保持し、そして4g/時の水素を重合の間、60に分けて回分式に付加的に計り込んだ。特性データを表1中にまとめる。

#### 【0065】 実施例7~10

表1中のメタロセン各7㎡を使用して実施例6を繰り返した。特性データを表1中にまとめる。

# 【0066】 <u>ジメシチルシリルビス(インデニル)ジル</u> コニウムジクロリドの製造

50 cm³のTHF中の7gのインデンを、不活性条件下で0℃で24cm³のブチルリチウム(ヘキサン中で2.5 モル)と反応させた。混合物を室温に加熱し、40cm³のTHF中の10gのジメシチルジクロロシランの溶液に滴加し、そしてこの混合物を4時間還流した。このパッチの水による分解、ジエチルエーテルによる抽出、及び2:1のトルエン/ヘキサンを使用してのSiO2上でのクロマトグラフィーにより固体としてジメシチルビス(インデニル)シラン3.28gを得た。MS(m/e, Irel%):496(100, M¹);CDCIs中の $^1$ ENMR:2.22ppm(12H,s),2.27ppm(6H,s),3.40ppm(4H,s),6.8~7.4ppm(14H,m)。

【0067】この固体をジエチルエーテル中に溶解し、 そして 5.8 c m³ のプチルリチウム (ヘキサン中の 2. 5モル)を0℃でゆっくりと添加した。室温での1時間 の撹拌及び懸濁液の濃縮の後で、リチウム塩を濾別しそ してヘキサンで洗浄した。1.54gのジルコニウムテ トラクロリドを50cm3の塩化メチレンと混合し、この 混合物を−78℃に冷却し、そして単離したリチウム塩 を撹拌しながら添加した。このパッチを-20℃で2時 間撹拌し、次に室温に加熱し、そして溶媒を除去した。 トルエン/THFによる抽出及びヘキサンによる洗浄に より、3:1のrac/meso比を有するジメシチルシリル ピス (インデニル) ジルコニウムジクロリド3.8gが 得られた。CDC13中の1H NMR: 2.25ppm(meso 6H,s), 2.3 5ppm(meso 12H, s), 2.68ppm(rac 6H, s), 2.78ppm(rac 1 2H, 2), 6. Oppm(meso 2H, d), 6. O8ppm(rac 2H, d), 6. 50 ~7.65ppm(14H, m).

【0068】<u>実施例11</u>

7gのピス (インデニル) ジルコニウムジクロリドを実 施例1と同様にして予備活性化した。平行して、窒素で フラッシュした乾いた16dm3の反応器に5kgのプロパ ン及び160gのプロピレンを満たした。トルエン中の メチルアルミノキサン溶液30cm3を圧力ロックを介し て添加し、反応器を70℃に加熱し、内容物を250rp mで撹拌し、そして0.5barの水素及び4barのエチレン を導入した。圧力ロックを介して触媒を添加して重合を 開始した。重合温度を冷却によって70℃で制御し、そ して全圧力をエチレンの添加によって32barで一定に 保持し、そして水素を4g/時で60ステップで回分式 に添加した。1時間の反応時間の後で、イソプロパノー ルの添加によって重合を停止し、そして反応器の圧力を 抜きそして開いた。真空中で生成物を乾燥すると18cm ³/gのVN及び120℃の融点(DSC)を有するコ ポリマーワックス1.1kgが得られた。融解のDSCエ ンタルピーは243J/gであった。140℃での溶融 粘度は258mPaxsであった(表2)。

27

#### 【0069】 実施例12

メタロセンを活性化しそして反応器中への初期導入するために、トルエン中のメチルアルミノキサン溶液の代わりにヘプタン中の同じモル量のメチルイソブチルアルミノキサン溶液を使用した以外は、実施例11を繰り返した。この10重量%のヘプタン溶液は、EP 442,300の実施例7に従って製造した。サンブルの完全な加水分解によって生成されたガスのGC分析は、12.5モル%のi-プタン及び87.5モル%のメタンを与えた。重合は、11cm³/gのVN及び117℃のDSC融点を有する650gのコポリマーを与えた(表2)。

#### 【0070】 実施例13

6.25mgのピス(インデニル)ジルコニウムジクロリドを支持されたアルミノキサン上の触媒の製造のために実施例5におけるように使用し、そして次に実施例11と同様にして共重合のために使用したが、追加のメチルアルミノキサンは添加せずそして、代わりに、ヘプタン中のトリイソブチルアルミニウム5ミリモルを反応器中に導入した。重合は、25cm/gのVN及び116.2℃のDSC融点を有するコポリマー1.0kgを与えた\*

\*(表 2)。

#### 【0071】実施例14及び15

それぞれ?呵のピス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド及び6mgのピス (n-プチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリドを使用して、実施例11を繰り返した。結果を表2中にまとめる。

28

#### 【0072】 実施例16~18

増加する量のプロピレンを初期に導入して、実施例11 を繰り返した。結果を表2中にまとめる。13 C NMRによると、実施例18からの生成物は、融解熱から計算して約53%の結晶化度で7.5モル%のプロピレンを含んでいた。生成物は凝集していない粉末として得られ、そして反応器には堆積物が無かった。このように低い結晶性生成物でさえプロパン中に溶解しないままであった。

#### 【0073】 実施例19~26

プロピレンの代わりの液体として表3中の異なるコモノマー(1-ヘキセン、1-プテン、4-メチル-1-ペンテン)の量及びタイプを最初に導入することによって、実施例11を繰り返した。次に、表3中のメタロセン約7mを使用して重合を開始した。生成したワックスは、300ないし400g/dm³を越えるかさ密度を有する固体粉末であった。実験の触媒収量及び分析データを表3中にまとめる。

#### 【0074】実施例27

実施例11と同様に、6.5 mgの触媒Aを予備活性化し、そして89 cm³のプロピレン及び付加的な160 cm³の4-メチル-1-ペンテンを注入して反応器を準備した。次に、実施例11におけるように重合を70℃で実30 施した。1時間後に生成されたターポリマーワックスは、21.3 cm³/gのVN、114.6℃の融点、185J/gの融解熱及び485g/dm³のかさ密度を有していた。¹³C NMRは、3.6モル%のプロピレン及び0.2モル%の4-メチル-1-ペンテンの組み込みを示した。触媒収量は71kg/Zrミリモルであった。

[0075]

【表1】

実施例	触媒	CY	VN	Μv	Tm	Hf
6	Α	32. 6	33	1320	130	280
7	В	36	23	1150	128	279
8	С	33	32	3090	129	278
9	D	40	45	13084	130	271
10	Е	28	29	2040	129	275

[0076]

【表 2】

29

							00	
実施例	触媒	C₃øg	CY	VN	C₃のモル%	Μv	Tm	$H_f$
11	F	160	57. 7	18	1. 9	258	120	243
12	F	160	32	11	3. 0	68	117	231
13	G	160	73	25	3. 3	1090	116	215
14	Α	160	38	23	1. 0	965	124	236
15	В	160	56	24	1.5	840	123	237
16	F	250	74	22	3. 2	700	117	206
17	F	375	40	14 -	4. 8	170	112	195
18	F	500	18	11	7. 5	90	106	155

#### [0077]

#### \*【表3】

実施例	触媒	コモノマーcm³	CY	VN	モル%	Μv	$T_{m}$	Hf
19	Н	150 C <sub>6</sub>	31. 5	40	1. 46	8000	125	161
20	Н	350 C <sub>6</sub>	46. 8	38	3. 2	6400	115. 4	122
21	В	300 C₀	54	18. 1	0.8	300	123	232
22	Α	680 C <sub>8</sub>	51	21. 3	1.5	550	121	206
23	Н	300 C <sub>4</sub>	53	35	3. 1	4600	117	162
24	В	600 C <sub>4</sub>	49	22	1.6	650	120. 5	192
25	Н	300 4M1P	24. 2	47	2. 2	15700	117. 9	156
26	В	700 4M1P	49	20. 7	0.9	490	125	228

# 【0078】 表1~3のための説明

#### <u>触媒:</u>

A: ピス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニウム ジクロリド、

B: ピス (n-プチルシクロペンタジエニル) ジルコニ ウムジクロリド、

C: ピス(1, 2, 4-トリメチルシクロペンタジエニ ル)ジルコニウムジクロリド、

D:ジメシチルシリルビス (インデニル) ジルコニウム 40 <u>C3のモル%:13C NMR</u>によるプロピレンのモル%; ジクロリド、

E: ピス (テトラヒドロインデニル) ジルコニウムジク ロリド、

F: ピス (インデニル) ジルコニウムジクロリド、

G:MAO/SiOz支持体の上のピス(インデニル)ジ ルコニウムジクロリド、

H:エチレンピス (1-インデニル) ジルコニウムジク ロリド:

コモノマー: C6:1-ヘキセン、C4:1-プテン、

4M1P:4-メチル-1-ペンテン;

CY: DyOAkg/2rSUEW;

<u>VN:</u>,粘度数 [cm²/g];

Mv: 140℃での溶融粘度 [mPas];

<u>T。:</u> DSCによる融点 [℃];

H<sub>1</sub>: DSCによる融解熱 [J/g]

# フロントページの統き

(72)発明者 ハルトムート・フオイクト ドイツ連邦共和国デーー6240ケーニヒシユ タイン/タウヌス. グリユーナーヴエーク 22ツエー (72)発明者 ヴアルター・シュバレク ドイツ連邦共和国デーー6237リーダーバハ /タウヌス. ズルツバヘルシュトラーセ63

(72)発明者 ゲルト・ホーナー ドイツ連邦共和国デーー8906ゲルストホー フエン. アードルフーフオンーパイアーー シユトラーセ26